- 5. ラベリング
- 5.1. 添付文書 (案) 及びその設定根拠
- 5.1.1. 添付文書(案)

200x年×月x日作成(第1版)

機械器具(12)理学診療用器具

高度管理医療機器、特定保守管理医療機器、手術用ロボット手術ユニット、JMDN コード: 38678000

da Vinci サージカルシステム

ドレープは再使用禁止

- I) 本システムは関係学会が推奨するトレーニングプログラム により十分な訓練を受け、実施する手技に熟練した者のみ が使用するこ
- 2) 常に代替の外科手術手技に変更できる準備を行うこと。
- 3) 本システムは 12mm 径より細い内視鏡カメラ、及び 8mm 径 より細いインストゥルメントが使用できないため、小児へ の本システムの使用は有効性が危険性を上回ると判断され る場合に限ること。
- ペイシェントカートのアームが患者に挿入されたカニュ・ 4) ラとドッキングしたら、いかなる場合でも手術台を絶対に 動かさないこと。[患者に重腐な損傷を与えるおそれがあ
- 手術中にモータドライブの有効化を維持するため、シフト スイッチは必ずドライブ (D) 位置に保つこと。
- インストゥルメントをカニューラを通して患者へ挿入した 後は、すぐに可視できない場合がある。手動でインストゥ ルメントを患者に挿入する際は、適切な注意を払うこと。
- フォローイングモードに遷移した後、サージョンコンソ ルの術者はステレオビューワから頭を離すまでは絶対にマ スターコントローラから手を離さないこと。[マスターコン トローラの不用意な動きにより、患者に重篤な損傷を与え るおそれがある。] 不正確なスコープ角度が選択された場合、インストゥルメ
- ントの動作が非直感的になるおそれがある。
- マッチンググリップ及び処置中に、インストゥルメントの 先端は必ず術者の視野に入っていること。[郷者の視野外に ある場合、患者に重篤な損傷を与えるおそれがある。
- 内視鏡先端部は組織損傷を生じさせるほど熱くなるため、 組織近くで操作する場合、光源出力を減らすこと。 ライトガイドケーブルと内視鏡の間の接続ポイントは非常
- に熟くなるため、内視鏡を扱うときには、特に注意するこ
- 破損が生じるおそれがある。
- ドレーブの包装が破損又は開いている場合は、使用しない
- テレステレーションは教育ツールであり、手術中のコミュ ニケーションにおける補助として使用すること。テレステレーションを手術実施ためのツールとして使用しないこ と。[ステレオビューワとタッチスクリーンの表示が異なる 場合がある。]
- カメラアームアダプタ、カメラ用カニューラマウント及び エンドスコープアライメントターゲットは使用前に必ず洗 浄・滅菌すること。(【保守・点検に係る事項】の項参照)
- フラッシュ滅菌の使用は推奨しない。
- 140℃を超える温度で滅菌しないこと。
- 高圧蒸気滅菌以外の滅菌方法はバリデートされていない。
- 使用前に必ず検査すること。異常がある場合は使用しない 20)

【禁忌・禁止】

- 1) 美容形成術又は再建術
- 2) 胸部又は腹部大動脈癌
- 3) 超低体温心停止を要する手術
- ドレープは再使用禁止

[適用対象(次の患者には使用しないこと)]

- 1) 出血性素因の患者
- 2) 病的肥満の患者
- 妊娠中の患者

[原則禁忌(次の患者には適用しないことを原則とするが、特に必 要とする場合には慎重に適用すること)]

承题番号: xxxxxxxxxxxxxxxx

1) 体重 10 kg 未満の小児

【形状・構造及び原理等】

- 1) 構成
 - ・ サージョンコンソール
 - ・ペイシェントカート
 - ・ビジョンカー システムケーブル
 - カメラ用カニューラマウント
 - · カメラアームアダプタ
 - エンドスコープアライメントターゲット
 - 緊急用レンチ
 - · KV-7

2) 全体図



十年1478年月

| | 高さ | 幅 | 奥行 | 重量 |
|------------|--------|-------|--------|--------|
| サージョンコンソール | 168 cm | 91 cm | 158 cm | 363 kg |
| ペイシェントカート | 175 cm | 91 cm | 127 cm | 544 kg |
| ビジョンカート | 152 cm | 56 cm | 69 cm | 91 kg |

4) 電源定格

| | 電圧 | 周波数 | 電流 | 予備電源 |
|------------|-------|----------|------|------|
| サージョンコンソール | 100 V | 50/60 Hz | 12 A | 5分 |
| ペイシェントカート | 100 V | 50/60 Hz | 12 A | 5分 |
| ビジョンカート | 100 V | 50/60 Hz | 10 A | _ |

り、機器の分類

| ٠ |) 10010-27130 | |
|---|----------------------|--------|
| ı | 電撃に対する保護の形式による分類 | クラスⅠ機器 |
| ı | 雷撃に対する保護の程度による装着部の分類 | CF形装着部 |

6) 原理

① マスタースレーブサーボ機構

サージョンコンソールはマスターコントロール (マスタ 一) の動きを検出し、ペイシェントカートのアーム (スレ ープ) に対して適切なコマンドを算出する。

ペイシェントカートはサージョンコンソールからのコ マンドどおりにアーム (スレーブ) に動かす。また、リア ルタイムでアーム (スレーブ) の位置センサがアーム (ス レーブ) の位置情報のフィードバックを行う。

これにより、本システムはコマンドとアーム(スレーブ) の動作にずれが生じないようにフィードバック制御を行 いながら、アーム (スレーブ) を動かす。

取扱説明書を必ずご参照ください。

1/4

② ステレオビューワ

ステレオビューワは 2 つのディスプレイモニタから構成させる。左のモニタは内視鏡からの左の映像を表示し、 右のモニタは右の映像を表示する。また、三次元画像を作るための鏡とレンズを有する。鏡とレンズにより内視鏡が映す視野の角度と術者の視野の角度が合うことで、術者は 三次元画像を見ることができる。

【使用目的、効能又は効果】

本品は、一般消化器外科、胸部外科(心臓外科を除く)、泌尿器科及び婦人科の各領域において内視鏡手術を実施するに際し、組織又は異物の把持、切開、鈍的/鋭的剥離、近置、結紮、高周波電流を用いた切開・凝固、縫合及び操作、並びに手術付属品の挿入・運搬を行うために、術者の内視鏡手術器具操作を支援する装置である。

【品目仕様等】

アーム性能:

| / 工作工作。 | |
|-------------|------------------|
| ジョイント位置コマンド | ジョイント位置コマンドを与えた |
| に対するマニピュレータ | とき、アームの各軸の応答が基準を |
| 応答 | 満たすこと。 |
| 外乱に対するジョイント | 外乱を与えたとき、アームの各軸の |
| 位置誤差応答 | 応答が基準を満たすこと。 |
| 位置精度 | 各軸において、実現位置のコマンド |
| | 位置からの片寄りが基準を満たす |
| | こと。 |
| 位置繰返し精度 | 各軸において、同じコマンド位置に |
| | 双方向から近づけたときの実現位 |
| | 置のばらつきが基準を満たすこと。 |
| | d |

ステレオピューワ性能:

| 表示形式 | XGA (1024×768) | |
|------|-----------------------------|--|
| 視野角 | 42 ± 2 ° | |
| 作業距離 | $457.2 \pm 25.4 \text{ mm}$ | |

【操作方法又は使用方法等】

- カメラアームアダプタ、カメラ用カニューラマウント及び エンドスコープアライメントターゲットは未滅菌の再使 用可能製品であるので、使用前には必ず洗浄及び滅菌を行 うこと。
- 2) ドレープは滅菌済みのディスポーザブル製品であるので、 1回限りの使用のみで再使用できない。開封は使用直前に 行い、かつ無菌的に行うこと。
- 3) ビジョンカートに併用医療機器を設置/接続する、又は設置/接続されていることを確認すること。
- 4) 使用方法
- ① 使用前の準備
 - (1) システムを準備する。
 - a) サージョンコンソール、ペイシェントカート、ビジョ ンカート及びイルミネータの電源ケーブルを電源に 接続する。
 - b) サージョンコンソール、ペイシェントカート及びビジョンカートをシステムケーブルで接続する。
 - c) ビジョンカートと HD カメラヘッドを HD カメラヘッドケーブルで接続する。
 - d) 必要に応じて、電気手術器 (別品目) を接続する。
 - (2) システムの電源を入れる。
 - a) ビジョンカートの電源を入れる。
 - b) イルミネータの電源を入れる。
 - c) サージョンコンソール及びペイシェントカートの電 源を入れる。
 - (3) 電源が入ると、システムは自動的にセルフテストを実行する。
 - (4) 右サイドポッドの HOME ボタンを押し、ホーミングを 実行する
 - (5) 無菌操作により、ドレーピングを行う。
 - a) インストゥルメントアームにドレーブを被せる。

- b) ペイシェントカート又はビジョンカートのモニタに ドレープを被せる。
- c) カメラアームにドレーブを被せる。
- d) 内視鏡をHDカメラヘッドに取り付け(以下、組立品を「内視鏡カメラアセンブリ」という)、HDカメラヘッドにドレープを被せた後、内視鏡とイルミネータを接続する。
- (6) ビジョンシステムのセットアップを行う。
 - a) スコープ角度を選択する。
 - b) スコープタイプを選択する,
 - c) ホワイトバランスを選択する。
 - d) 内視鏡カメラアセンブリを較正する。
- (7) 患者にポートを配置する。
 - a) トロカール (別品目) を患者に挿入する。
 - b) カニューラシールを装着したカニューラを患者に挿 入する。
- (8) アームをトロカール/カニューラにドッキングする。
- a) モータドライブを使用して、ベイシェントカートを手 術台まで移動させる。
 - b) カメラアームのカニューラマウントをトロカールに 接続する。
- (c) インストゥルメントアームのカニューラマウントを カニューラに接続する。
- (9) 内視鏡カメラアセンブリを患者に挿入する。
 - a) 内視鏡の先端部をトロカールに挿入し、内視鏡のボディをカメラアームアダプタに取り付ける。
 - b) アームクラッチボタンを使用して、手動で内視鏡カメ ラアセンブリを患者に挿入する。
- ② 使用中の操作
 - (1) 術者は頭をビューボートに入れる。
 - (2) ペイシェントカート側の助手は俯者の指示に従い、インストゥルメント (別品目) を患者に挿入する。
 - a) インストゥルメントをカニューラに挿入し、インストゥルメントのハウジングをインストゥルメントアダ ブタに取り付ける。
 - b) アームクラッチボタンを使用して、手動でインストゥルメントを挿入する。
 - (3) 術者はマッチンググリップを行い、システムをフォローイングモードに遷移させる。
 - (4) マスターコントローラ及びフットスイッチを用いてインストゥルメント及び内視鏡カメラアセンブリを操作し、内視鏡下処置を行う。
 - (5) 必要に応じて、後者はビューポートから頃を離し、システム設定を調節する。
 - (6) 必要に応じて、ペイシェントカート側の助手は術者の指示に従い、インストゥルメントを交換する。
 - a) インストゥルメントを取り外す。
 - b) システムは自動的にインストゥルメントの再挿入軸 を調整する。
 - c) インストゥルメントを取り付け、以下の方法で挿入す
 - ◇・クラッチツールチェンジ:アームクラッチボタンを 使用して、手動でインストゥルメントを挿入する。
 - ガイドツールチェンジ:ガイドツールチェンジによる誘導に従いながら、手動でインストゥルメントを 誘導の終りまで挿入する。

③ 使用後の処置

- (1) ペイシェントカートからインストゥルメント及び内視 鏡カメラアセンブリを取り外す。
- (2) インストゥルメントアームからカニューラを、カメラア ームからトロカールを取り外す。
- (3) ポートクラッチボタンを使用して、インストゥルメント アーム及びカメラアームを患者から離す。
- (4) モータドライブを使用して、手術台からペイシェントカートを移動させる。
- (5) クリーニングのために、すべての再使用する付属品を取り外す。
- (6) すべてのドレーブを外し、適切に廃棄する。
- (7) システムの電源を切る。
 - a) サージョンコンソール及びペイシェントカートの電

2/4

源を切る。

- b) イルミネータの電源を切る。
- c) ビジョンカートの電源を切る。
- (8) 保管条件下で保管する。

併用医療機器

EndoWrist インストゥルメント(本品と同日付で申請)

EndoWrist モノボーラインストゥルメント(本品と同日付で申請)

EndoWrist バイボーラインストゥルメント(本品と同日付で申請)

da Vinci オブチュレータ(本品と同日付で申請) da Vinci エンドスコープ (認証番号: 221AFBZX00077000)

da Vinci Snap-Fit ブレード(認証番号: 221AFBZX00082000)

da Vinci HD カメラヘッド(届出番号:13B1X00204MS0014) da Vinci カメラコントロールユニット(届出番号:13B1X00204MS0015)

da Vinci イルミネータ(届出番号:13B1X00204MS0016)

da Vinci カニューラ(届出番号: 13B1X00204MS0012)

da Vinci カニューラシール(届出番号:13B1X00204MS0013)

使用方法に関連する使用上の注意

- 1) 併用する周辺機器は、それぞれの添付文書及び取扱説明書 に従って使用すること
- 2) 内視鏡手術に関する注意
 - 欠陥のある内視鏡を使用しないこと。
 - · 通気法を使用する場合、医療用 CO2 のみを通気ガスとし て使用すること。
 - 内視鏡カメラ及び照明システムの高エネルギー放射光 により目を損傷する危険がある。
 - 本システムに伴う力フィードバックは、従来の内視鏡用 処置具を使用した際に経験したフィードバックと異な るため、視覚情報に基づいて術操作を行うこと。
- 3) 高周波電気外科手術に関する注意
 - · 3kV ピーク電圧を越えて印加しないこと。
 - 電気外科手術は埋込み型及び体外式ペースメーカーに 干渉を起こす可能性がある。
 - 使用前に、ケーブル、電気手術器、インストゥルメント の絶縁破損及び適切に機能することを確認すること。
 - ・ 術中にインストゥルメント先端の清掃が必要な場合は、 カニューラからインストゥルメントを外し、先端を掃除 すること
 - 対極板をできるだけ術野近くに設置すること。
 - 目的とする手術効果を得るのに必要な最低の設定レベ ルを常に使用すること。
 - 高周波処費用ではないインストゥルメントを通電しな いこと
 - ケーブルを固定及びルーティングし、ケーブル損傷及び 意図しない断線を防止すること。
 - 患者が床に設置した金属部品に接触しないようにする - 1
 - 高周波 (HF) 外科用器具及び生理学的モニタリング装置 が同時に患者に使用されている場合、モニタリング電極 を外科的電極又は接地パッドからできるだけ離して設 置すること。
 - 電気手衝器の音声出力が術者に関こえるか確認するこ
- 4) ポートクラッチ又はアームクラッチボタンを使用する際 は、損傷を避けるため、アーム部分にある接合部から指を 離すこと
- 5) 患者に接触又はアームの位置設定を行う際は、同時にアー ムにあるワイヤーハーネス及びケーブルに触れないこと。
- クラッチ操作の間の挿入軸の動きを防ぐため、アームクラ ッチボタンを押すときは常に挿入軸の上を握り、インスト ウルメントアームをしっかりと押さえること。
- 7) インストゥルメント先端部をカニューラに挿入する際は、 インストゥルメントの先端でインストゥルメントアーム ドレーブに穴を開けないように注意すること。
- 8) 患者に対する不用意な損傷を防ぐため、手術の開始前にす べての取付けられたインストゥルメントが術者の視野に 見えるようにすること。
- 9) インストゥルメントを患者に挿入する前に、サージョンコ ンソールの術者は、インストゥルメントを操作する準備を

確実に整えること。

- 10) 手術中のインストゥルメントの取外しには細心の注意を 払い、サージョンコンソールの術者の知識及び完全な視野 がある場合に限り行うこと。
- 11) 取外し中のいかなる側圧もインストゥルメントの破損を 生じるおそれがある。
- 12) 内視鏡をカメラアームアダプタに完全に接合してない場 合、内視鏡が落下するおそれがある。
- 13) FAULT OVERRIDE ボタンは故障の原因を取り除いた場合 に限り使用すること。故障の原因を取り除かないまま故障 を無効にすると、ペイシェントカートアームの非制御の動 きが最大2cm又はマスターコントローラの非制御の動き が最大 5 cm 起きる結果となる。

【使用上の注意】

1.重要な基本的注意

- 1) 本品について実施された臨床試験は通常の内視鏡手術と の比較試験であり、内視鏡手術の確立していない手技にお ける有効性及び安全性は確認されていない。
- 2) 本システムを【操作方法又は使用方法等】の併用医療機器 に記載した医療機器以外と併用しないこと。
- 3) インストゥルメントの操作の際は、肺組織の脆い性質によ る管理の難しい血管又は気管支の損傷に注意すること
- 4) 小さい体型の患者において、リモートセンターの位置ずれ の可能性がある。体壁への負荷を最小にするため、リモー トセンターが体壁に対して適切な位置合わせが適切に行 われているか十分に注意すること。
- 5) 本システムの近くに可燃性及び爆発性の気体が存在しな レンニル
- 6) 本システムの設置及びアフターサービスは有資格の担当 者のみが行うこと
- 7) 本システムは重量があり、移動中にコントロールを失った 場合は、危険をまねくおそれがある。
- 8) 本システム及びその付属品を改造しないこと。
- 9) IEC60601-1-1 要件に従った機器のみを本システムに接続 すること
- 10) CF 形装着部を有する内視鏡付属品のみを本システムと併 用すること。
- 11) 予備電池がフル充電の状態であるよう、サージョンコンソ ール及びペイシェントカートが使用中でない場合でもブ ラグを差した状態にしておくこと。
- 12) 延長コードを使用しないこと。

2. 不具合・有害事象

1) 有害事象

本品の使用に伴い、以下のような有害事象の可能性がある。 有害事象を防止するため、警告及び使用上の注意事項を遵守 すること。また、症状が観察された場合は、適切な処置を講 じること。

- · Hm
- 嚥下障害
- ・ガス膨満感
- · 198 374
- 胃の損傷
- トロッカーによる胃への損傷
- 心房細動(初発)
- 不整脈
- 術式移行
- 移植片狭窄 (再手術)
- · 血腫 (鼡径/陰囊)
- · 感染 (切開)
- 心囊液貯留
- 胸水
- , 心臟切開後症候群
- · 再入院
- 内動脈吻合による構造的損傷
- · 標的血管再建 (標的血管の再手術)
- · TIA
- 尿路疝痛
- 創部ドレナージ

3/4

【臨床成績】

外國臨床試験成績

米国での臨床導入に際し、既存の内視鏡手術と比べ大きな問題が生じないことを確認する目的にて、一般消化器外科領域及び胸部外科領域において本品の類似品(前々世代品及び前世代品)を用いた臨床試験が実施され、本品の臨床使用上大きな問題がないことが確認されている。

一般消化器外科領域における臨床試験成績(前々世代品における成績)

2) 胸部外科領域における臨床試験成績(前世代品における成 (編)

内胸動脈剥離術を受ける患者を対象に、従来の術式を対照とした多施設並行群間無作為化比較試験が米国及びドイツ国で実施された。その結果、60例(被験群30例)対照路30例)が組み入れられ、途中、被験群1例(3.3%)が開胸手術に術式が変更された。内胸動脈プローレートは被験群77.1mL/分、対照群92.3 mL/分であった。被験群における有害事象発現率は80.0%(24/30例)、重篤な有害事象発現率は20.0%(6/30例)であった。

【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

1) 貯蔵・保管方法

温度: 10 ~ 50℃

湿度: 10~ 85% (結構なきこと)

【保守・点検に関わる事項】

- 1) 使用者による保守点検事項
 - クリーニング
 - 減菌

滅菌条件

| サイクル: | プレバキューム |
|---------|--------------|
| 温度: | 132 – 134 °C |
| 最小噪露時間: | 4分 |
| 平均乾燥時間: | 20分 |

- 2) 業者による保守点検事項
 - ・ 定期的に有資格の担当者による保守点検を受けること。

【承認条件】

- 1) 適切な教育プログラムの受講により、本品の有効性及び安全性を十分に理解し、手技等に関する十分な知識・経験を有する医師及び医療チームによって適用を遵守して用いられるように必要な措置を講じること。
- 2) 適応領域の治療に関する十分な経験のある医師を有し、本 品を用いた手技に伴う緊急時の対応を含めた十分な体制 が整った医療機関で、本品が使用されるように必要な措置 を講じること。

【包装】

- 1台/箱 (サージョンコンソール)
- 1台/箱(ペイシェントカート)
- 1台/箱 (ビジョンカート)
- 20個/箱 (ドレープ) 1個/袋 (緊急用レンチ)
- 1セット/箱 (その他付属品)

【主要文献及び文献講求先】

文献請求先:

ジョンソン・エンド・ジョンソン 神式会社

エチコンエンドサージェリー事業部

東京都千代田区西神田3丁目5番2号

電話: 03-4411-xxxx

【製造販売集者及び製造業者の氏名又は名称及び住所等】

製造販売業者:

ジョンソン・エンド・ジョンソン 株式会社

東京都千代田区西神田3丁目5番2号

製造業者:

INTUITIVE SURGICAL, INC.

(インテュイティブ サージカル社) (米国)

©J&JKK

5.1.2. 使用目的、効能又は効果の設定根拠

使用目的、効能又は効果:

本品は、一般消化器外科、胸部外科(心臓外科を除く)、泌尿器科及び婦人科の各領域において内 視鏡手術を実施するに際し、組織又は異物の把持、切開、鈍的/鋭的剥離、近置、結紮、高周波 電流を用いた切開・凝固、縫合及び操作、並びに手術付属品の挿入・運搬を行うために、術者の 内視鏡手術器具操作を支援する装置である。

【設定根拠】

米国における使用目的に基づき設定した。なお本邦への導入にあたり、各試験等において当該 使用目的の妥当性を確認している。

5.1.3. 操作方法又は使用方法等の設定根拠

操作方法又は使用方法等:

- 1) カメラアームアダプタ、カメラ用カニューラマウント及びエンドスコープアライメントターゲットは未滅菌の再使用可能製品であるので、使用前には必ず洗浄及び滅菌を行うこと。
- 2) ドレープは滅菌済みのディスポーザブル製品であるので、1回限りの使用のみで再使用できない。開封は使用直前に行い、かつ無菌的に行うこと。
- 3) ビジョンカートに併用医療機器を設置/接続する、又は設置/接続されていることを確認すること。
- 4) 使用方法
- ① 使用前の準備
 - (1) システムを準備する。
 - a) サージョンコンソール、ペイシェントカート、ビジョンカート及びイルミネータ の電源ケーブルを電源に接続する。
 - b) サージョンコンソール、ペイシェントカート及びビジョンカートをシステムケー ブルで接続する。
 - c) ビジョンカートと HD カメラヘッドを HD カメラヘッドケーブルで接続する。
 - d) 必要に応じて、電気手術器 (別品目) を接続する。
 - (2) システムの電源を入れる。
 - a) ビジョンカートの電源を入れる。
 - b) イルミネータの電源を入れる。
 - c) サージョンコンソール及びペイシェントカートの電源を入れる。

- (3) 電源が入ると、システムは自動的にセルフテストを実行する。
- (4) 右サイドポッドの HOME ボタンを押し、ホーミングを実行する。
- (5) 無菌操作により、ドレーピングを行う。
 - a) インストゥルメントアームにドレープを被せる。
 - b) ペイシェントカート又はビジョンカートのモニタにドレープを被せる。
 - c) カメラアームにドレープを被せる。
 - d) 内視鏡を HD カメラヘッドに取り付け(以下、組立品を「内視鏡カメラアセンブリ」という)、HD カメラヘッドにドレープを被せた後、内視鏡とイルミネータを接続する。
- (6) ビジョンシステムのセットアップを行う。
 - a) スコープ角度を選択する。
 - b) スコープタイプを選択する。
 - c) ホワイトバランスを選択する。
 - d) 内視鏡カメラアセンブリを較正する。
- (7) 患者にポートを配置する。
 - a) トロカール (別品目) を患者に挿入する。
 - b) カニューラシールを装着したカニューラを患者に挿入する。
- (8) アームをトロカール/カニューラにドッキングする。
 - a) モータドライブを使用して、ペイシェントカートを手術台まで移動させる。
 - b) カメラアームのカニューラマウントをトロカールに接続する。
 - c) インストゥルメントアームのカニューラマウントをカニューラに接続する。
- (9) 内視鏡カメラアセンブリを患者に挿入する。
 - a) 内視鏡の先端部をトロカールに挿入し、内視鏡のボディをカメラアームアダプタ に取り付ける。
 - b) アームクラッチボタンを使用して、手動で内視鏡カメラアセンブリを患者に挿入 する。

② 使用中の操作

- (1) 術者は頭をビューポートに入れる。
- (2) ペイシェントカート側の助手は術者の指示に従い、インストゥルメント(別品目)を患者に挿入する。
 - a) インストゥルメントをカニューラに挿入し、インストゥルメントのハウジングを インストゥルメントアダプタに取り付ける。
 - b) アームクラッチボタンを使用して、手動でインストゥルメントを挿入する。
- (3) 術者はマッチンググリップを行い、システムをフォローイングモードに遷移させる。
- (4) マスターコントローラ及びフットスイッチを用いてインストゥルメント及び内視鏡カメラアセンブリを操作し、内視鏡下処置を行う。
- (5) 必要に応じて、術者はビューポートから頭を離し、システム設定を調節する。

- (6) 必要に応じて、ペイシェントカート側の助手は術者の指示に従い、インストゥルメント を交換する。
 - a) インストゥルメントを取り外す。
 - b) システムは自動的にインストゥルメントの再挿入軸を調整する。
 - c) インストゥルメントを取り付け、以下の方法で挿入する。
 - クラッチツールチェンジ:アームクラッチボタンを使用して、手動でインストゥルメントを挿入する。
 - ガイドツールチェンジ:ガイドツールチェンジによる誘導に従いながら、手動でインストゥルメントを誘導の終りまで挿入する。

③ 使用後の処置

- (1) ペイシェントカートからインストゥルメント及び内視鏡カメラアセンブリを取り外す。
- (2) インストゥルメントアームからカニューラを、カメラアームからトロカールを取り外す。
- (3) ポートクラッチボタンを使用して、インストゥルメントアーム及びカメラアームを患者 から離す。
- (4) モータドライブを使用して、手術台からペイシェントカートを移動させる。
- (5) クリーニングのために、すべての再使用する付属品を取り外す。
- (6) すべてのドレープを外し、適切に廃棄する。
- (7) システムの電源を切る。
 - a) サージョンコンソール及びペイシェントカートの電源を切る。
 - b) イルミネータの電源を切る。
 - c) ビジョンカートの電源を切る。
- (8) 保管条件下で保管する。

【設定根拠】

米国における添付文書を参考にして、操作方法又は使用方法を設定した。非臨床試験及び臨床 試験において、上記の操作方法又は使用方法を用いて、本品が有効かつ安全に作動することが確 認された。

5.1.4. 使用上の注意に関する設定根拠

添付文書(案)に記載する「警告」、「禁忌・禁止」、ならびに「使用上の注意」は、主たる使用 国である米国の添付文書を参考にして反映させたもので、また本品のリスク分析の際に予見され たリスクを軽減するための対策を盛り込んでいる。使用上の注意(案)の各項目について、米国 の添付文書の該当箇所及び設定の根拠を表 5.1.4.1 に示す。

表 5.1.4.1: 使用上の注意 (案) の設定の根拠

| | 表 5.1.4.1: 使用上の注意(案)の設定の根拠 | | | | |
|----|---|---|---|--|--|
| | 使用上の注意(案) | 米国の添付文書の該当箇所 | 設定の根拠 | | |
| 警告 | | | | | |
| 1) | 本システムは関係学会が推奨するトレーニングプログラムにより十分な訓練を受け、実施する手技に熟練した者のみが使用すること。 | システムは、各手順に関連した作業が行える十分なロボット技術がある医師に限り使用されるべきであり、その医師はインテュイティブ サージカル社により提供される装置の使用に関する特別な訓練を受けている必要があります。 インテュイティブ サージカルにより提供された訓練は、 da Vinci S サージカル・システムの使用に限られており、必要となる医学研修および手術を行うために必須となる経験に代わるものではありません。 | 適正使用を促すため。 | | |
| 2) | 常に代替の外科手術手技に変更できる準備を行うこと。 | da Vinci S システムは安全で信頼性がありますが、患者の解剖学的特性により、低侵襲手術手技の使用が不可能な場合があります。環境または装置の故障により da Vinci S システムが使用できない可能性があります。 外科チームは、常に予備の装置および機器装備を利用可能な状態にし、代替の外科手術手技に変更できる準備を行ってください。 そのような変更の潜在的リスクを患者にご説明ください。 | 適正使用を促すため。 | | |
| 3) | 本システムは 12mm 径より細い内視鏡 カメラ、及び 8mm 径より細いインスト ゥルメントが使用できないため、小児 への本システムの使用は有効性が危険 性を上回ると判断される場合に限るこ と。 | - | 12mm 径より細い内 視鏡カメラ、及び 8mm 径より細いイン ストゥルメントが使 用できないため。 | | |
| 4) | ペイシェントカートのアームが患者に 挿入されたカニューラとドッキングし たら、いかなる場合でも手術台を絶対 に動かさないこと。[患者に重篤な損傷 を与えるおそれがある。] | da Vinci S システムが一旦患者に接続されたら、いかなる場合でも手術台を絶対に動かさないでください。 重篤な損傷を起こす恐れがあります。 | 患者に重篤な損傷を 与えるおそれがある ため。 | | |
| 5) | 手術中にモータドライブの有効化を維持するため、シフトスイッチは必ずドライブ (D) 位置に保つこと。 | 患者の安全のため、手術中に駆動モータの 有効化を維持するため、シフトスイッチは 必ずドライブ (D) 位置に保つ必要がありま す。 | 適正使用を促すため。 | | |
| 6) | インストゥルメントをカニューラを通して患者へ挿入した後は、すぐに可視できない場合がある。手動でインストゥルメントを患者に挿入する際は、適切な注意を払うこと。 | インストゥルメントをカニューラから患者 へ移動した後は、すぐに可視できない場合 があります。 手動でインストゥルメントを 患者に挿入する際は、適切な注意を払って ください。 | 適正使用を促すため。 | | |

表 5.1.4.1: 使用上の注意 (案) の設定の根拠 (続き)

| | 使用上の注意 (案) | 米国の添付文書の該当箇所 | 設定の根拠 |
|-----|---------------------|--|---|
| 7) | フォローイングモードに遷移した後、 | 一旦追尾に入った後、サージョンコンソー | 患者に重篤な損傷を |
| | サージョンコンソールの術者はステレ | ル操作者は、サージョンコンソールビュー | 与えるおそれがある |
| | オビューワから頭を離すまでは絶対に | ワから頭を離すまでは絶対にマスターを手 | ため。 |
| | マスターコントローラから手を離さな | から離さないでください(ビューワから頭 | |
| | いこと。[マスターコントローラの不用 | を離すとシステムが追尾モードを解除しま | |
| | 意な動きにより、患者に重篤な損傷を | す)。 従わない場合は、マスターの非制御 | |
| | 与えるおそれがある。] | な動きをもたらし、患者に重篤な損傷が生 | |
| | | じることがあります。 | |
| 8) | 不正確なスコープ角度が選択された場 | 不正確なスコープ角度が選択された場合、 | 適正使用を促すため。 |
| , | 合、インストゥルメントの動作が非直 | インストゥルメントの動作が 非直感的に | |
| | 感的になるおそれがある。 | なるおそれがあります。 | |
| 9) | マッチンググリップ及び処置中に、イ | グリップを合わせる際に、インストゥルメ | 患者に重篤な損傷を |
| -) | ンストゥルメントの先端は必ず術者の | ントは必ず医師の視界に入っている必要が | 与えるおそれがある |
| | 視野に入っていること。[術者の視野外 | あります。 医師の視界外におけるインスト | ため。 |
| | にある場合、患者に重篤な損傷を与え | ウルメントのマッチンググリップは、患者 | 12000 |
| | るおそれがある。] | に重篤な損傷を生じるおそれがあります。 | |
| | 240 6400 00 20 20 2 | インスルツメントの先端は、常に医師の視 | |
| | , | 野に入るよう維持してください。 | |
| | | 対に入るよう性可じてくたらす。 | |
| 10) | 内視鏡先端部は組織損傷を生じさせる | 内視鏡先端部の温度は、使用時に 41℃を越 | 組織の損傷を防ぐた |
| 10) | ほど熱くなるため、組織近くで操作す | えるおそれがあります。皮膚、衣類および | 超級の損傷を切くに |
| | る場合、光源出力を減らすこと。 | んるやてれがめります。反肩、衣縛やよび 機器に損傷を生じるおそれがあるので、イ | (A) |
| | 3物日、凡原田/7を残りすこと。 | ルミネータの電源をオンにして、内視鏡が | |
| | | カメラカニューラの外にあるときに、皮膚、 | |
| | | カメノルーユーノの外にめるとさに、反層、 組織および衣類への接触を避けてくださ | |
| | | 組織ねよび収頻への接触を避りてくたさ い。内視鏡先端部を組織に擦り付けること | |
| | | い。内优現元端部を組織に繰り付けること できれいにしないでください。熱のため組 | |
| | | | |
| | | 織は損傷し、内視鏡先端部は光量を減らす | |
| 11) | ことしばといた デューナログの明の | 焦げを作るかもしれません。 | * オートロナーローナナール |
| 11) | ライトガイドケーブルと内視鏡の間の | 二又ライトガイドケーブルと内視鏡の間の | 適正使用を促すため。 |
| | 接続ポイントは非常に熱くなるため、 | 接続ポイントは非常に熱くまります。 内視 | |
| | 内視鏡を扱うときには、特に注意する | 鏡を扱うときには、特に注意してください。 | |
| | <u> </u> | Li Hele - IIII O A a | ++ |
| 12) | 回復不能な故障が生じた場合、インス | 故障の間、ペイシェントカートアームは接 | 患者に重篤な損傷を |
| | トゥルメントを注意深く直ちに取り外 | 触の影響を受けやすい場合があります。装 | 与えるおそれがある |
| | すこと。[インストゥルメント先端部が | 置先端部は患者に損傷を与えるおそれがあ | ため。 |
| | 患者に重篤な損傷を与えるおそれがあ | り、注意深く直ちに取り外してください。 | |
| | 3.] | | where we find the state recent to wind to |
| 13) | すべてのケーブル接続を終了するま | 本章のすべてのステップを終了するまで、 | 一部の構成装置に破 |
| | で、カメラコントロールユニットの電 | | 損が生じるおそれが |
| | 源をオンにしないこと。[一部の構成装 | ットの電源をオンにしないでください。 万 | あるため。 |
| | 置に破損が生じるおそれがある。] | 一カメラケーブルが接続される前に電源が | |
| | | 入れられた場合は、一部の構成装置に破損 | |
| | | が生じるおそれがあります。 | |
| 14) | ドレープの包装が破損又は開いている | ドレープ用品の包装が、破損または開いて | 適正使用を促すため。 |
| , | 場合は、使用しないこと。 | いる場合は、ドレープが滅菌でない可能性 | |
| | | があるため、使用しないでください。 | |

表 5.1.4.1: 使用上の注意 (案) の設定の根拠 (続き)

| - | 使用上の注意(案) | 米国の添付文書の該当箇所 | 設定の根拠 |
|----------|---|--|---------------------------------------|
| 15) | テレステレーションは教育ツールであ | | |
| 13) | り、手術中のコミュニケーションにお | 3D ビューワのテレステレーションは 2D タッチスクリーンで実行されるテレステレ | ステレオビューワの |
| | ける補助として使用すること。 テレス | ダッナスクリーンで実行されるアレスアレ 一ションより異なって感知される場合があ | テレステレーション はタッチスクリーン |
| | アレーションを手術実施ためのツール | ーンョンより異なって感知される場合かめ ります。 テレステレーションは教育ツール | はダッテスクリーン で実行されるテレス |
| | として使用しないこと。「ステレオビュ | 「であり、手術中のコミュニケーションにお | プレーションより異 |
| | ーワとタッチスクリーンの表示が異な | であり、手柄甲のコミュニケーションにお ける補助として使用してください。 テレス | アレーションより異 なって感知される場 |
| | る場合がある。] | ける補助として使用してください。 テレス テレーションを手術実施ためのツールとし | なって感知される場合があるため。 |
| | ~ W L W W O J | ブレーションを子術美麗だめのノールとし て使用しないでください(例:どこを執刀 | ロルーのつのにのつ。 |
| | | するか示すためにテレステレーションマー | |
|] | | クをつける)。 | |
| 16) | カメラアームアダプタ、カメラ用カニ | クセラバラ/。 使用前、必ず洗浄及び滅菌を行うこと。 | 適正使用を促すため。 |
| , | ューラマウント及びエンドスコープア | | |
| | ライメントターゲットは使用前に必ず | | |
| | 洗浄・滅菌すること。(【保守・点検に | | |
| | 係る事項】の項参照) | | |
| | フラッシュ滅菌の使用は推奨しない。 | フラッシュ滅菌の使用は推奨しない。 | 適正な再滅菌を促す |
| . , | | | ため。 |
| 18) | 140℃を超える温度で滅菌しないこと。 | 285° F 又は 140° C を超える温度で滅菌 | 適正な再滅菌を促す |
| _ ′ | | しないこと。 | ため。 |
| 19) | 高圧蒸気滅菌以外の滅菌方法はバリデ | 本機器は、Sterrad®、エチレンオキサイドガ | 適正な再滅菌を促す |
| <u> </u> | ートされていない。 | ス、Steris®又は他の滅菌方法についてバリ | ため。 |
| | | デートされていない。 | |
| 20) | 使用前に必ず検査すること。異常があ | 使用前に必ずインストゥルメント及びチッ | 適正使用を促すため。 |
| ĺ | る場合は使用しないこと。 | プを検査すること。異常がある場合は使用 | |
| | | しないこと。(モノポーラ) | |
| 禁忌 | • 禁止 | | |
| 1) | 美容形成術又は再建術 | _ | 安全な手技が確立し |
| | | | ていないため。 |
| 2) | 胸部又は腹部大動脈瘤 | _ | 安全な手技が確立し |
| | Total Paris P. L. Norman, A. A. A. | | ていないため。 |
| 3) | 超低体温心停止を要する手術 | | 安全な手技が確立し |
| | 202 - 15 | (b) like to the FD like to a second of the FD like to the FD like | ていないため。 |
| 4) | ドレープは再使用禁止 | (包装に再使用禁止のラベルがある。) | 適正使用を促すため。 |
| | 所対象(次の患者には使用しないこと) <u>)</u> | W + 0 + 40 bt - 40 00 0 4 00 0 4 00 0 | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · |
| 1) | 出血性素因の患者 | 従来の内視鏡手術器具使用に適用される内閣等手術手供の方がその日本的などの日本の方が | 適正使用を促すため。 |
| Δ) | 定的肥滞の事業 | 視鏡手術手技のすべての相対的および絶対的なはは、do Vinoi S システムの使用にも適 | 海工店田大胆上2 :: |
| 2) | 病的肥満の患者 | 的禁忌は、da Vinci S システムの使用にも適用されます。 内視鏡的外科手術の一般的お | 適正使用を促すため。 |
| 21 | 妊娠中の患者 | 用されます。 内視鏡的外科手術の一般的およびすべての手技に適用される禁忌は、出血 | 適正使用を促すため。 |
| 3) | ク、LがX・Γ Vノ/応/旧 | 性素因、病的肥満、妊娠が含まれます。 | 四里上区川で1000。 |
| ا ا | ・則禁忌(次の患者には適用しないこと) | ロー・エントレス・アンドレンバレンドロ、 メエタスル・日 よれしより。 | |
| | 則禁忌(次の患者には適用しないこと 可則とするが、特に必要とする場合には | | |
| | (則とするが、特に必要とする場合には)に適用すること)〕 | | |
| | 体重 10 kg 未満の小児 | | 12mm 径より細い内 |
| 1) | □□ 金玉 エロ 本名 ノ下 特別マンパンリ | | 視鏡カメラ、及び |
| | | | 8mm 径より細いイン |
| | | | ストゥルメントが使 |
| | | | 用できないため。 |
| 使 压 | 方法に関連する使用上の注意 | | |
| | 併用する周辺機器は、それぞれの添付 | 電気外科ジェネレータ装置 (Electrosurgical | 適正使用を促すため。 |
| -) | 文書及び取扱説明書に従って使用する | Generator Unit: ESU) で提供された取扱指示、 | |
| | こと。 | 警告、注意に従わない場合、患者や使用者 | |
| | | の負傷の原因となるおそれがあります。 | |
| | | 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 | |

表 5.1.4.1: 使用上の注意 (案) の設定の根拠 (続き)

| | 使用上の注意 (案) | 米国の添付文書の該当箇所 | 設定の根拠 |
|--------|---|--|---|
| , | 内視鏡手術に関する注意 欠陥のある内視鏡を使用しないこと。 | ライトポートまたはファイバー表面に破損 のある内視鏡を使用しないでください。 | 適正使用を促すため。 |
| | | 重傷または外科合併症が患者に生じるおそ れがあるので、欠陥のある内視鏡を使用し ないでください。 | |
| | 通気法を使用する場合、医療用 CO ₂ のみを通気ガスとして使用すること。 | da Vinci S システムを通気法と使用する場合、CO ₂ のみを通気ガスとして使用してください。 通気法は、十分な訓練を受け、その手技に熟練した者のみが行ってください。 | 適正使用を促すため。 |
| 2 | 内視鏡カメラ及び照明システムの高エネルギー放射光により目を損傷する危険がある。 | 高温による熱危険性の可能性があります。 内視鏡カメラおよび照明システムの高エネルギー放射光により目を損傷する危険があります。 内視鏡カメラおよび照明システムの十分な訓練および経験のある者に限りそのような装置の操作を行ってください。 内視鏡カメラおよび照明システムにより提供されたすべての警告および注意メッセージには必ず従ってください。 | 目を損傷する危険があるため。 |
| 1 1 | 本システムに伴う力フィードバックは、 従来の内視鏡用処置具を使用した際に 経験したフィードバックと異なるため、 視覚情報に基づいて術操作を行うこと。 | da Vinci S システムに伴うフォース・フィードバックは、従来の装置を使用した際に経験したフィードバックと異なります。 いずれの内視鏡手術においても、術者は視覚的合図に頼り、カフィードバックを得られるようにしてください。 | 従来の内視鏡処置具 を使用した際に経験 したカフィードバッ クと異なるため。 |
| • 3 | 高周波電気外科手術に関する注意 3 kV ピーク電圧を越えて印加しないこと。 | インテュイティブ・サージカル 電気外科単極装置 (Electrosurgical Monopolar Instrument) は、高周波 ESU の凝固波形および最大ピーク電圧 3kV (6kV ピーク・トゥ・ピーク) との使用のため設計されています。3kV ピークを超える ESU の設定で使用しないでください。 da Vinci S システムと互換性がない ESU のサージョンコンソールにあるフットスイッチを使用しないでください。 互換性のあるモデルに関しては、インテュイティブ・サージカル担当者にご相談ください。 | 適正使用を促すため。 |
| | 電気外科手術は埋込み型及び体外式ペースメーカーに干渉を起こす可能性がある。 | 電気外科手術は、埋込み型および体外式ペースメーカーに干渉を起こす可能性があります。 電気外科手術は、これらの機器を非同期モードにする、またはペースメーカ作動のすべてを抑制するおそれがあります。ペースメーカを使用している患者へ電気外科手術を行う際には、詳細についてペースメーカの製造業者へご相談ください。 | 埋込み型及び体外式 ペースメーカーに干 渉を起こす可能性が あるため。 |
| · 1 | 使用前に、ケーブル、電気手術器、インストゥルメントの絶縁破損及び適切に 機能することを確認すること。 術中にインストゥルメント先端の清掃 | 使用前に、ケーブル、ESU、装置の絶縁破損および適切に機能するかを必ずチェックしてください。 術中に装置の先端を他の機器で掃除しないでください。 装置先端の清掃が必要な場合 | 適正使用を促すため。 インストゥルメント の破損を防ぐため。 |
| • 3 | が必要な場合は、カニューラからインストゥルメントを外し、先端を掃除すること。 対極板をできるだけ術野近くに設置すること。 | でください。 装直先端の有押が必要な場合は、カニューラから装置を外し、そっと先端を掃除してください。 中性電極をできるだけ術野近くに設置してください。 | 適正使用を促すため。 |

表 5.1.4.1: 使用上の注意 (案) の設定の根拠 (続き)

| | | Lの任息(条)の設定の恨拠(続き) | |
|-----|-----------------------------|---|---------------------------------------|
| | 使用上の注意 (案) | 米国の添付文書の該当箇所 | 設定の根拠 |
| • | 目的とする手術効果を得るのに必要な | 目的とする手術効果を得るのに必要な最低 | 適正使用を促すため。 |
| | 最低の設定レベルを常に使用すること。 | の設定レベルを常に使用してください。 | |
| • | 高周波処置用ではないインストゥルメ | 他の内視鏡装置を、故意または目的なく通 | 組織の損傷を生じる |
| | ントを通電しないこと。 | 電しないでください。 他の内視鏡装置に通 | おそれがあるため。 |
| | | 電した場合、視界の内外で組織の損傷を生 | |
| |) | じるおそれがあります。 | |
| • | ケーブルを固定及びルーティングし、ケ | ESU ケーブルを固定およびルーティング | ケーブル損傷および |
| | ーブル損傷及び意図しない断線を防止 | し、インテュイティブ・サージカル装置の | 意図しない断線を防 |
| | すること。 | ケーブル損傷および意図しない断線を防止 | ぐため。 |
| • | 电类形式区别黑 [大人屋如日) 对拉姆 [| してください。 | ************************************* |
| · | 患者が床に設置した金属部品に接触しないようにすること。 | 患者が床に設置した金属部品に接触しない | 適正使用を促すため。 |
| | 高周波(HF)外科用器具及び生理学的 | ようにしてください。 高周波(HF)外科用器具および生理学的モ | |
| • | モニタリング装置が同時に患者に使用 | 同周仮(HF)が特用器具および生理学的で ニタリング装置が同時に患者に使用されて | 適正使用を促すため。 |
| | されている場合、モニタリング電極を外 | 一クリング 装置が同時に思るに使用されて いる場合、モニタリング電極を外科的電極 | |
| | 科的電極又は接地パッドからできるだ | または接地パッドからできるだけ離して設 | |
| | け離して設置すること。 | 置してください。 | |
| | 電気手術器の音声出力が術者に聞こえ | da Vinci S システムと ESU の使用中に、 | 適正使用を促すため。 |
| | るか確認すること。 | ESU の音声出力が執刀医に聞き取れるか | 地工区川でルケバン。 |
| | | 確認してください。 | |
| 4) | ポートクラッチ又はアームクラッチボ | ポートクラッチまたは装置クラッチボタン | 損傷を避けるため。 |
| , | タンを使用する際は、損傷を避けるた | を起動する際は、損傷を避けるため、カメ | 2000 |
| | め、アーム部分にある接合部から指を | ラおよび装置のアーム部分にある接合部か | |
| | 離すこと。 | ら指を離してください。 | |
| 5) | 患者に接触又はアームの位置設定を行 | 患者に接触またはアームの位置設定を行う | 適正使用を促すため。 |
| | う際は、同時にアームにあるワイヤー | 際は、同時にカメラまたは装置アームにあ | |
| | ハーネス及びケーブルに触れないこ | るワイヤーハーネスおよび機器ケーブルに | |
| | と。 | 触れないでください。 | |
| 6) | クラッチ操作の間の挿入軸の動きを防 | クラッチ操作の間の挿入軸の動きを防ぐた | 適正使用を促すため。 |
| | ぐため、アームクラッチボタンを押す | め、インストゥルメントアームクラッチボ | |
| | ときは常に挿入軸の上を握り、インス | タンを押すときは常に挿入軸の上を握り、 | |
| | トゥルメントアームをしっかりと押さ | インストゥルメントアームをしっかりと押 | |
| 7) | えること。 インストゥルメント先端部をカニュー | さえてください。 インストゥルメント先端部をカニューラに | ドレープの損傷を防 |
| 7) | ラに挿入する際は、インストゥルメン | インベトリルメント元端前をカーユーノに 挿入する際は、インストゥルメントの先端 | ドレーノの損傷を防 ぐため。 |
| | トの先端でインストゥルメントアーム | 一でインストゥルメントアームドレープに穴 | 1/2000 |
| | ドレープに穴を開けないように注意す | を開けないように注意してください。 | • |
| | ること。 | と聞いないように任念してくたとい。 | |
| 8) | 患者に対する不用意な損傷を防ぐた | 患者に対する不注意な損傷を防ぐため、手 | 患者に対する不注意 |
| | め、手術の開始前にすべての取付けら | 順の開始前にすべての取付けられた装置が | な損傷を防ぐため。 |
| | れたインストゥルメントが術者の視野 | サージョンコンソールの視野から見えるよ | |
| | に見えるようにすること。 | うにしてください。 | |
| 9) | インストゥルメントを患者に挿入する | インストゥルメントを滅菌野に挿入する前 | 適正使用を促すため。 |
| | 前に、サージョンコンソールの術者は、 | に、サージョンコンソール操作者は、イン | |
| | インストゥルメントを操作する準備を | ストゥルメントのコントロールを再開する | |
| | 確実に整えること。 | 準備を確実に整えてください。 | |
| 10) | 手術中のインストゥルメントの取外し | 手術中のインストゥルメントの取外しには | 適正使用を促すため。 |
| | には細心の注意を払い、サージョンコ | 細心の注意を払い、サージョンコンソール | |
| | ンソールの術者の知識及び完全な視野 | 操作者の知識および完全な視野がある場合 | |
| | がある場合に限り行うこと。 | に限り行われる必要があります。 | 70.41.22.21 |
| 11) | 取外し中のいかなる側圧もインストゥ | 取外し中のいかなる側圧もインストゥルメ | インストゥルメント |
| | ルメントの破損を生じるおそれがあ | ントの破損を生じるおそれがあります。 | の破損を生じるおそれがあるため |
| 100 | る。 | ウヘア校へ」マルン坦入 やわがおボート | れがあるため。 |
| 12) | 内視鏡をカメラアダプタに完全に接合 | 完全に接合してない場合、内視鏡が落下す | 内視鏡が落下するお |
| | してない場合、内視鏡が落下するおそれがある。 | るおそれがあります。 | それがあるため。 |
| | れがある。 | | |

表 5.1.4.1: 使用上の注意 (案) の設定の根拠 (続き)

| 12.5 | | | =11.55 % TO THE |
|------|--|--|-----------------------------------|
| 15 | 使用上の注意(案) | 米国の添付文書の該当箇所 | 設定の根拠 |
| 13) | FAULT OVERRIDE ボタンは故障の原 | FAULT OVERRIDE ボタンは、故障の原因 | 適正使用を促すため。 |
| | 因を取り除いた場合に限り使用するこ | の完全な理解がある場合に限り使用してく | |
| | と。故障の原因を取り除かないまま故 | ださい。故障の原因を理解せずに故障を無 | |
| | 障を無効にすると、ペイシェントカー | 効にすると、ペイシェントカートアームの | |
| | トアームの非制御の動きが最大2cm又 | 非制御の動きが 最大 2 cm またはマスター | |
| | はマスターコントローラの非制御の動 | コントローラの非制御の動きが最大 5 cm | |
| | きが最大 5 cm 起きる結果となる。 | 起きる結果となります。 | |
| 【包 | 使用上の注意 】 | | |
| 1.] | 重要な基本的注意 | | |
| 1) | 本品について実施された臨床試験は通 | _ | 内視鏡手術の確立し |
| | 常の内視鏡手術との比較試験であり、 | | ていない手技におけ |
| | 内視鏡手術の確立していない手技にお | | る有効性及び安全性 |
| | ける有効性及び安全性は確認されてい | | は確認されていない |
| | ない。 | | ため。 |
| 2) | 本システムを【操作方法又は使用方法 | da Vinci S サージカルシステムには、インテ | 本システムに破損が |
| | 等】の併用医療機器に記載した医療機 | ュイティブ・サージカルによって承認され | 生じるおそれがある |
| | 器以外と併用しないこと。 | た装置および付属品だけを使用してくださ | ため。 |
| | | い。 インテュイティブ・サージカルは承認 | |
| | | された装置および付属品の互換性を確実に | |
| | | するために大規模な試験を実施していま | |
| | | す。 非承認の機器装備があるシステムの互 | |
| | | 換性は保証できません。 非承認の装置およ | |
| | | び付属品を使用することに起きる da Vinci S | |
| | | サージカルシステムへの破損は、保証では | |
| | | カバーされません。 | |
| 3) | インストゥルメントの操作の際は、肺 | 肺組織の脆い性質のため、装置の操作の際 | 適正使用を促すため。 |
| - / | 組織の脆い性質による管理の難しい血 | は、管理するのが大変難しい血管または肺 | |
| | 管又は気管支の損傷に注意すること。 | 気管支損傷をまねくおそれがあります。 確 | |
| | | 立された臨床経験と同様に販売認可をサポ | |
| | | ートするために実施された臨床試験におい | |
| | | て、腹腔鏡検査/胸腔鏡検査の専門医であっ | |
| | | ても実質 10-12 症例の習熟曲線があること | |
| | | を示しました (Falk 2000) | |
| 4) | 小さい体型の患者において、リモート | いずれの小さい体型の患者において、リモ | 適正使用を促すため。 |
| 7) | センターの位置ずれの可能性がある。 | ートセンターの位置ずれの可能性がありま | |
| | 体壁への負荷を最小にするため、リモ | す。体壁への負荷を最小にするため、リモ | |
| | ートセンターが体壁に対して適切な位 | ートセンターが体壁に対して適切な位置合 | |
| | 置合わせが適切に行われているか十分 | 一下ピンクーが体壁に対して適めな位置日 わせが適切に行われているか十分に注意し | . (|
| | に注意すること。 | 47年が過勤に11474にくいるが「力に任息し てください。 | |
| 5) | 本システムの近くに可燃性及び爆発性 | 「一 | 適正使用を促すため。 |
| 5) | の気体が存在しないこと。 | 可然性麻酔楽、酸素または一酸化二窒素の ある場所で本システムを使用しないこと。 | 地址区/日でルケッ/にの。 |
| 61 | 本システムの設置及びアフターサービ | da Vinci S システムは、インテュイティブ・ | 適正使用を促すため。 |
| 6) | スは有資格の担当者のみが行うこと。 | da vincis システムは、インテュイティフ・ サージカル担当者のみが設置およびアフタ | MILKING ILLY (CW) |
| | へは1月間10012日111000111111111111111111111111111 | ザーシカル担ヨ有のみが設直やよびアフター 一ケアを行う必要があります。 インテュイ | |
| | | | |
| | | ティブ・サージカル担当者なしで装置を設 | |
| 7 | ナン、マニ)は壬星がも かむらいー | 置または調整しないでください。 サージョンコンソールおよびペイシェント | ユーザーに危険をま |
| 7) | 本システムは重量があり、移動中にコ | | |
| | ントロールを失った場合は、危険をま | カートは重量があり、移動中にコントロー | ねくおそれがあるた |
| | ねくおそれがある。 | ルを失った場合は、危険をまねくおそれが | め。 |
| | | あります。 訓練された担当者に限り da | |
| | | Vinci S システムを移動してください。 | *** ** ** ** ** ** ** |
| 8) | 本システム及びその付属品を改造しな | カニューラマウント、滅菌アダプター、ま | 適正使用を促すため。 |
| | いこと。 | たは装置を改造しないでください。 改造 | |
| | | は、電気事故、または性能低下をまねくお | |
| | | それがあります。 | |
| | | | |

表 5.1.4.1: 使用上の注意 (案) の設定の根拠 (続き)

| 使用上の注意 (案) | 米国の添付文書の該当箇所 | 設定の根拠 |
|--|-----------------------------|------------|
| 9) IEC60601-1-1 要件に従った機器のみを | | 患者及びユーザーの |
| 本システムに接続すること。 | 全値を超える場合があります。 患者および | 安全を確保するため。 |
| | ユーザーの安全を確保するため、 IEC | |
| | 60601-1-1 要件に従った機器のみを相互接 | • |
| | 続することが重要です。インテュイティ | |
| | ブ・サージカルにより供給されなかった機 | |
| | 器を相互接続する場合は、IEC 60601-1-1 要 | |
| | 件の適合の維持を担保するのは、ユーザー | |
| | の責任となります。 | |
| 10) CF 形装着部を有する内視鏡付属品の | | 患者の安全を確保す |
| みを本システムと併用すること。 | 性があります。患者に最大の安全を確保す | るため。 |
| | るため、CF 内視鏡付属品のみを da Vinci S | |
| | システムと共に使用してください。 | |
| 11) 予備電池がフル充電の状態であるよ | | 適正使用を促すため。 |
| う、サージョンコンソール及びペイシ | | |
| ェントカートが使用中でない場合でも | | |
| プラグを差した状態にしておくこと。 | た状態にしておいてください。 | |
| 12) 延長コードを使用しないこと。 | いずれの構成装置にも延長コードを使用し | 適正使用を促すため。 |
| | ないでください。 | |
| 2. 不具合・有害事象 | | |
| 1) 有害事象 | _ | 臨床試験の成績に基 |
| 本品の使用に伴い、以下のような有害事象 | | づき設定した。 |
| の可能性がある。有害事象を防止するため | | |
| 警告及び使用上の注意事項を遵守するこ | | |
| と。また、症状が観察された場合は、適切 |] | |
| な処置を講じること。 | | |
| 出血 | | |
| ・ 嚥下障害 | | |
| ・ガス膨満感 | | |
| 感染 | | |
| 胃の損傷 | | |
| トロッカーによる胃への損傷 | | |
| 心房細動(初発) | | |
| 不整脈 | | |
| • 術式移行 | · | |
| • 移植片狭窄(再手術) | | |
| ・ 血腫(鼡径/陰嚢)・ 感染(切開) | | |
| 心案である心案をおり | | |
| · 心襲仪灯笛 • 胸水 | | |
| - 過小- 心膜切開後症候群 | | |
| • 再入院 | | |
| ・ 内動脈吻合による構造的損傷 | | |
| ・ 内動脈吻合による構造的損傷・ 標的血管再建(標的血管の再手術) | | |
| ・ 保的皿官再建(保的皿官の再子例) ・ TIA | | |
| • RB疝痛 | | |
| ・ 放路加州・ 創部ドレナージ | | |
| - 相Jpb L レ ノ グ | | l |

5.2. ラベル (案)

以下に、表示ラベル(案)に記載する項目を列記する。表示ラベルは外箱に貼付予定である。

① システム

| 製造販売業者の氏名又は名称及び住所 | ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社 |
|-------------------|---------------------|
| | 東京都千代田区西神田3丁目5番2号 |
| 一般的名称 | 手術用ロボット手術ユニット |
| 販売名 | da Vinci サージカルシステム |
| 製造番号又は製造記号 | |
| 医療機器のクラス | 高度管理医療機器 |
| 特定保守管理医療機器 | |
| 承認番号 | |

② ドレープ

| 製造販売業者の氏名又は名称及び住所 | ジョンソン・エンド・ジョンソン株式会社 |
|-------------------|---------------------|
| | 東京都千代田区西神田3丁目5番2号 |
| 一般的名称 | 手術用ロボット手術ユニット |
| 販売名 | da Vinci サージカルシステム |
| 製造番号又は製造記号 | |
| 使用期限 | |
| 医療機器のクラス | 高度管理医療機器 |
| 再使用禁止 | |
| 承認番号 | |